

ÜRÜN ÖZELLİKLERİ ÖZETİ

1. VETERİNER TIBBİ ÜRÜNÜN İSMİ

Cephanom %5 Enjeksiyonluk Süspansiyon

2. KALİTATİF VE KANTİTATİF BİLEŞİM

Her ml'de:

Aktif maddeler:

Sefkuinom50,00 mg
(Sefkuinom sülfat olarak.....59,28 mg)

Yardımcı maddeler:

Yardımcı maddelerin tam listesi için bölüm 6.1.'e bakınız

3. FARMASÖTİK ŞEKİL

Enjeksiyonluk Süspansiyon

Soluk krem renkte süspansiyon

4. KLİNİK ÖZELLİKLER

4.1 Hedef tür

Sığır

4.2 Her bir hedef tür için kullanım alanı

Sığır ve buzağılarda sefkuinoma duyarlı gram-negatif ve gram-pozitif bakterilerden ileri gelen bakteriyel enfeksiyonların tedavisinde kullanılır.

- *Pasteurella multocida* ve *Mannheimia haemolytica*'dan kaynaklanan solunum yolu enfeksiyonlarında
- Digital dermatitis, enfeksiyöz bulbar nekrozis ve akut interdigital nekrobasillosis
- Sistemik semptomlar ile birlikte seyreden akut *E. coli* mastitisi
- Buzağıkların *E.coli* sepsisemilerinin tedavisinde endikedir.

4.3 Kontrendikasyonlar

Sefalosporinlere veya β -laktam antibiyotiklere aşırı duyarlı olduğu bilinen hayvanlarda kullanılmamalıdır. Vücut ağırlığı 1,25 kg'ın altında olan hayvanlara uygulanmamalıdır. İnsanlara antimikrobiyal direnç yayılma riski nedeniyle, kanatlılarda (yumurtacılar dahil) kullanılmamalıdır. Damar içi kullanılması kontrendikedir.

4.4 Her bir hedef tür için özel uyarılar

Bu ürünün kullanımında bölgesel ve ülkesel antimikrobiyal politikalar dikkate alınmalıdır. Bu ürünün, bu belgede belirtilen şekilden farklı kullanımı da dâhil, artan kullanımı dirençli bakterilerin prevalansında artışa neden olabilir. Bu nedenle ürün mümkün olduğunca duyarlılık testi sonuçlarına göre kullanılmalıdır.

4.5 Kullanıma ilişkin özel uyarılar

(i) Hayvanlarda kullanıma ilişkin özel uyarılar: Geniş spektrumlu beta-laktamaz taşıyan bakterilerin dirençli suşlarında kullanılır ve bu suşların yiyecek vb. yollarla insanlara bulaşması, insan sağlığı açısından tehlike oluşturabilir. Bu sebeple ürün, tedaviye istenilen cevabı vermeyen klinik vakalarda ya da ilk tedaviye (bakteriyel tanı yapılmadan tedaviye başlanması gereken perakut vakalarda) iyi cevap vermesi beklenmeyen durumlarda kullanılmalıdır. Ürünün uygun olmayan kullanımı, Sefkuinoma dirençli bakteri prevalansını artırabilir ve çapraz direnç potansiyeline sahip olduğu için diğer beta laktam antibiyotiklerin etkinliği azaltabilir. Ürün kullanılacağı zaman resmi, ulusal ve bölgesel antimikrobiyel ilkeler göz önünde bulundurulmalıdır. Belirtilen kullanma talimatı dışına çıkmak da dahil, aşırı kullanımı, direnç oluşumunu arttırabilir. Mümkünse, ürünü sadece duyarlı testlerin sonuçlarına göre kullanınız.

Hayvanların bireysel tedavisi için tasarlanmıştır. Hastalık önleme veya sürü sağlığı programlarının bir parçası olarak kullanılmamalıdır. Hayvan gruplarının tedavisi, onaylanmış kullanım koşullarına göre devam etmekte olan hastalık salgınlarıyla kesinlikle sınırlı olmalıdır.

(ii) Ürünü uygulayana ilişkin özel uyarılar: İlaçla temastan kaçınınız ve kullandıktan sonra ellerinizi yıkayınız. Penisilin ve sefalosporinlere duyarlı olduğu bilinen kişiler ilaca hiçbir şekilde temas etmemelidir. Duyarlı kişilerin ilaca ağız, deri veya inhalasyon yoluyla maruz kalması sonrası yüz, göz veya dudaklarda şişme, nefes almada zorluk gibi belirtiler gibi belirtiler ciddi semptomlardır. Bu semptomların meydana gelmesi halinde acil tıbbi müdahale gerekir. Bu durumda ilaç etiketi ile birlikte doktora başvurulmalıdır. Bu veteriner tıbbi ürünü, tüm önerilen önlemleri alarak ve maruziyetten kaçınmaya büyük özen göstererek kullanın.

(iii) Diğer uyarılar:

4.6 İstenmeyen etkiler (sıklık ve şiddet)

Kas içi uygulama sonrası enjeksiyon bölgesinde geçici doku reaksiyonları oluşabilir. Doku lezyonları, ürünün uygulanmasından 15 gün sonra iyileşir. Penisilin ve sefalosporinlere aşırı duyarlı hayvanlarda anafilaktik reaksiyonlar gelişebilir.

4.7 Gebelik, laktasyon ve yumurtlama döneminde kullanım

Rat ve tavşanlarda yapılan çalışmalarda embriyotoksik ve teratojenik etki gözlenmemiştir. Rat ve tavşanlarda yapılan çalışmalar teratojenik, fetotoksik veya maternotoksik etkiler göstermemiş olsada ürünün gebe ineklerde güvenilir kullanımı araştırılmamıştır. Gebe ineklerde kullanılması önerilmez. Veteriner hekim tarafından yapılan fayda/risk değerlendirmesinin ardından kullanılmalıdır.

4.8 Diğer ilaçlarla etkileşimi ve diğer etkileşim şekilleri

Çeşitli Sefalosporinler ve diğer β -laktam antibiyotikler arasında çapraz duyarlılık vardır. İstenmeyen farmakodinamik etkileşim nedeniyle, sefkuinomu bakteriyostatik etkili farmasötik maddeler ile eş zamanlı kullanmayınız.

4.9 Dozaj ve kullanım yolu

Sığırlara 1 mg sefkuinom/kg vücut ağırlığı dozunda, kas içi (İM) yolla uygulanır.

Pratik Dozu, 1 ml/50 kg vücut ağırlığı olarak uygulanır. Tekrarlanma sıklığı 24 saatte bir defadır. Tedavi süresi 3 -5 gündür. Mastitis tedavisinde 24 saat arayla 2 uygulama yapılır. Tüm uygulamalar kas içi (İM) olarak yapılmalıdır. Çalışmalar, ikinci ve ardışık enjeksiyonların farklı enjeksiyon bölgelerine yapılmasının uygun olduğunu belirtmiştir. Tercih edilen enjeksiyon bölgesi orta boyun kas dokusudur .

Kullanmadan önce şişeyi kuvvetlice çalkalayınız.

Doğru dozu sağlamak amacıyla, doz aşımından kaçınmak için vücut ağırlığı mümkün olduğunca iyi hesaplanmalıdır.

4.10 Doz aşımı, varsa semptomlar, acil prosedürler, antidotlar

Sığırlarda yüksek dozlarda uygulanmasına bağlı sistemik toksisite reaksiyonlarına rastlanmamıştır. Tedavi dozunun 10 mislinde sığırlarda herhangi bir toksisite reaksiyonuna rastlanmamıştır.

4.11 Kalıntı arınma süreleri (sıfır gün olanlar da dâhil)

İlaç kalıntı arınma süresi (i.k.a.s); Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra eti için yetiştirilen sığırlar 5 gün geçmeden kesime gönderilmemelidir. Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra 1 gün (2 sağım) geçmeden elde edilen inek sütü tüketime sunulmamalıdır.

5. FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER

ATC Vet Kodu: QJ01DE90 Grup: Sistemik amaçlı antibakteriyeller, 4. Kuşak sefalosporinler

5.1 Farmakodinamik özellikler

Cephanom %5 etken maddesi sefkuinom bakterisit etki gösteren, β -laktamaz enzimlerine dirençli, 4. kuşak, geniş spektrumu bir sefalosporindir. Sefalosporinler bakterilerde hücre duvarının sentezini engelleyerek bakterileri öldürür. β -laktamaz pozitif ve penisilinaz pozitif bakterilerde dahil olmak üzere pek çok gram-pozitif ve gram-negatif bakteri türünü kapsayan geniş etki spektrumuna sahiptir. Sefkuinoma duyarlı bakteriler; *Escherichia coli*, *Citrobacter* spp., *Klebsiella* spp., *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Proteus* spp., *Salmonella* spp., *Serratia marcescens*, *Haemophilus somnus*, *Arcanobacterium pyogenes*, *Bacillus* spp., *Corynebacterium* spp., *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Bacteroides* spp., *Clostridium* spp., *Fusobacterium* spp., *Prevotella* spp., *Actinobacillus* spp., *Erysipelothrix rhusiopathiae* gibi gram-pozitif ve gram-negatif bakterilerdir.

Rhodococcus spp. ve *Pseudomonas* spp., sefkuinoma orta derecede duyarlı *Campylobacter* spp., ve *Enterococcus* spp. ise dirençlidir.

5.2 Farmakokinetik özellikler

Sığırlarda kas içi yolla 1 mg/kg canlı ağırlık dozunda uygulandığında 1.5-2 saat içinde pik serum (yaklaşık 2 μ g/ml) konsantrasyonuna ulaşır. Sefkuinomun serum yarılanma ömrü 2.5

saat civarındadır. Bronşial sekretlerde plazmaya göre daha yüksek konsantrasyon sağlar. %5–15 arasında plazma proteinlerine bağlanır. Esas olarak idrar yoluyla atılır.

6. FARMASÖTİK ÖZELLİKLER

6.1 Yardımcı maddeler

Sorbitan oleat (Span 80)

Etil oleat

6.2 Geçimsizlikler

İlaç etkileşimleri bölümüne bakınız.

Uyumluluk çalışmalarının yokluğu sebebiyle başka veteriner tıbbi ürünler ile karıştırılmamalıdır.

6.3 Raf ömrü

Satışa sunulmuş haliyle raf ömrü: 2 yıl

İç ambalaj açıldıktan sonraki raf ömrü: 28 gün

6.4 Muhafaza şartları

Özel saklama koşullarına ihtiyaç duyulmadan, kendi ambalajı içinde, dondurulmadan ve buzdolabına konulmadan, 25 °C'nin altında saklanmalıdır. Güneş ışığından koruyunuz. Açılan 50 ml şişeler 1,2 mm pembe uçlu iğne ile en fazla 25 defa, 100 ml şişeler 1,2 mm pembe uçlu iğne ile en fazla 30 defa delinebilir.

6.5 Birincil ambalajın niteliği ve kompozisyonu

50 ml ve 100 ml'lik tip 2 renksiz cam flakonlar, gri bromobutil tıpalı ve alüminyum halkalı şeffaf flip-off kapaklı şekilde karton kutu içinde satışa sunulmuştur.

6.6 Kullanılmış veya arta kalan ürünün imhasına ilişkin özel önlemler

Kullanılmamış veya arta kalan ürün ilgili mevzuata göre imha edilmelidir.

7. PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

Alke Sağlık Ürünleri San. ve Tic. A.Ş.

Sahrayıcedit Mh. Batman Sk. Royal Plaza No:18/6 Kadıköy/İSTANBUL

8. PAZARLAMA İZNİ NUMARASI

23/0071

9. PAZARLAMA İZNİNİN İLK VERİLME VEYA YENİLEME TARİHİ

24.01.2011

10. METİN DEĞİŞİKLİK TARİHİ

05.09.2025

Prospektüs

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

Cephanom %5

Enjeksiyonluk Süspansiyon

Veteriner Sistemik Antibakteriyel

BİLEŞİMİ

Cephanom %5 Enjeksiyonluk Süspansiyon; her ml'sinde 50 mg sefkuinoma eşdeğer 59,28 mg sefkuinom sülfat içeren soluk krem renkli süspansiyondur.

FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER

Farmakodinamik Özellikler

Cephanom %5 etken maddesi sefkuinom bakterisit etki gösteren, β -laktamaz enzimlerine dirençli, 4. kuşak, geniş spektrumu bir sefalosporindir. Sefalosporinler bakterilerde hücre duvarının sentezini engelleyerek bakterileri öldürür. β -laktamaz pozitif ve penisilinaz pozitif bakterilerde dahil olmak üzere pek çok gram-pozitif ve gram-negatif bakteri türünü kapsayan geniş etki spektrumuna sahiptir. Sefkuinoma duyarlı bakteriler; *Escherichia coli*, *Citrobacter* spp., *Klebsiella* spp., *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Proteus* spp., *Salmonella* spp., *Serratia marcescens*, *Haemophilus somnus*, *Arcanobacterium pyogenes*, *Bacillus* spp., *Corynebacterium* spp., *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Bacteroides* spp., *Clostridium* spp., *Fusobacterium* spp., *Prevotella* spp., *Actinobacillus* spp., *Erysipelothrix rhusiopathiae* gibi gram-pozitif ve gram-negatif bakterilerdir.

Rhodococcus spp. ve *Pseudomonas* spp., sefkuinoma orta derecede duyarlı *Campylobacter* spp., ve *Enterococcus* spp. ise dirençlidir.

Farmakokinetik Özellikler

Sığırlarda kas içi yolla 1 mg/kg canlı ağırlık dozunda uygulandığında 1.5-2 saat içinde pik serum (yaklaşık 2 μ g/ml) konsantrasyonuna ulaşır. Sefkuinomun serum yarılanma ömrü 2.5 saat civarındadır. Bronşial sekretlerde plazmaya göre daha yüksek konsantrasyon sağlar. %5–15 arasında plazma proteinlerine bağlanır. Esas olarak idrar yoluyla atılır.

KULLANIM SAHASI/ ENDİKASYONLARI

Sığır ve buzağılarda sefkuinoma duyarlı gram-negatif ve gram-pozitif bakterilerden ileri gelen bakteriyel enfeksiyonların tedavisinde kullanılır.

- *Pasteurella multocida* ve *Mannheimia haemolytica*'dan kaynaklanan solunum yolu enfeksiyonlarında
- Digital dermatitis, enfeksiyöz bulbar nekrozis ve akut interdigital nekrobasillosis
- Sistemik semptomlar ile birlikte seyreden akut *E.coli* mastitisi
- Buzağılarda *E.coli* sepsislerinin tedavisinde endikedir.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Sığırlara 1 mg sefkuinom/kg vücut ağırlığı dozunda, kas içi (İM) yolla uygulanır.

Pratik Dozu, 1 ml/50 kg vücut ağırlığı olarak uygulanır. Tekrarlanma sıklığı 24 saatte bir defadır. Tedavi süresi 3 -5 gündür. Mastitis tedavisinde 24 saat arayla 2 uygulama yapılır. Tüm uygulamalar kas içi (İM) olarak yapılmalıdır. Çalışmalar, ikinci ve ardışık enjeksiyonların farklı enjeksiyon bölgelerine yapılmasının uygun olduğunu belirtmiştir. Tercih edilen enjeksiyon bölgesi orta boyun kas dokusudur .

Kullanmadan önce şişeyi kuvvetlice çalkalayınız.

Doğru dozu sağlamak amacıyla, doz aşımından kaçınmak için vücut ağırlığı mümkün olduğunca iyi hesaplanmalıdır.

ÖZEL KLİNİK BİLGİLER VE HEDEF TÜRLER İÇİN ÖZEL UYARILAR

Bu ürünün kullanımında bölgesel ve ülkesel antimikrobiyal politikalar dikkate alınmalıdır. Bu ürünün, bu belgede belirtilen şekilden farklı kullanımı da dâhil, artan kullanımı dirençli bakterilerin prevalansında artışa neden olabilir. Bu nedenle ürün mümkün olduğunca duyarlılık testi sonuçlarına göre kullanılmalıdır.

Geniş spektrumlu beta-laktamaz taşıyan bakterilerin dirençli suşlarında kullanılır ve bu suşların yiyecek vb. yollarla insanlara bulaşması, insan sağlığı açısından tehlike oluşturabilir. Bu sebeple ürün, tedaviye istenilen cevabı vermeyen klinik vakalarda ya da ilk tedaviye (bakteriyel tanı yapılmadan tedaviye başlanması gereken perakut vakalarda) iyi cevap vermesi beklenmeyen durumlarda kullanılmalıdır. Ürünün uygun olmayan kullanımı, Sefkuinoma dirençli bakteri prevalansını artırabilir ve çapraz direnç potansiyeline sahip olduğu için diğer beta laktam antibiyotiklerin etkinliği azaltabilir. Ürün kullanılacağı zaman resmi, ulusal ve bölgesel antimikrobiyel ilkeler göz önünde bulundurulmalıdır. Belirtilen kullanma talimatı dışına çıkmak da dahil, aşırı kullanımı, direnç oluşumunu arttırabilir. Mümkünse, ürünü sadece duyarlı testlerin sonuçlarına göre kullanınız.

Hayvanların bireysel tedavisi için tasarlanmıştır. Hastalık önleme veya sürü sağlığı programlarının bir parçası olarak kullanılmamalıdır. Hayvan gruplarının tedavisi, onaylanmış kullanım koşullarına göre devam etmekte olan hastalık salgınlarıyla kesinlikle sınırlı olmalıdır.

Gebelik ve laktasyon döneminde kullanım: Rat ve tavşanlarda yapılan çalışmalarda embriyotoksik ve teratojenik etki gözlenmemiştir. Rat ve tavşanlarda yapılan çalışmalar teratojenik, fetotoksik veya maternotoksik etkiler göstermemiş olsada ürünün gebe ineklerde güvenilir kullanımı araştırılmamıştır. Gebe ineklerde kullanılması önerilmez. Veteriner hekim tarafından yapılan fayda/risk değerlendirmesinin ardından kullanılmalıdır.

İSTENMEYEN/YAN ETKİLER

Kas içi uygulama sonrası enjeksiyon bölgesinde geçici doku reaksiyonları oluşabilir. Doku lezyonları, ürünün uygulanmasından 15 gün sonra iyileşir. Penisilin ve sefalosporinlere aşırı duyarlı hayvanlarda anafilaktik reaksiyonlar gelişebilir.

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ

Çeşitli Sefalosporinler ve diğer β -laktam antibiyotikler arasında çapraz duyarlılık vardır. İstenmeyen farmakodinamik etkileşim nedeniyle, sefkuinomu bakteriyostatik etkili farmasötik

maddeler ile eş zamanlı kullanmayınız. Uyumluluk çalışmalarının yokluğu sebebiyle başka veteriner tıbbi ürünler ile karıştırılmamalıdır.

DOZ AŞIMINDA BELİRTİLER, TEDBİRLER VE ANTİDOT

Sığırlarda yüksek dozlarda uygulanmasına bağlı sistemik toksisite reaksiyonlarına rastlanmamıştır. Tedavi dozunun 10 mislinde sığırlarda herhangi bir toksisite reaksiyonuna rastlanmamıştır.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI

İlaç kalıntı arınma süresi (i.k.a.s); Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra eti için yetiştirilen sığırlar 5 gün geçmeden kesime gönderilmemelidir. Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra 1 gün (2 sağım) geçmeden elde edilen inek sütü tüketime sunulmamalıdır.

KONTRENDİKASYONLAR

Sefalosporinlere veya β -laktam antibiyotiklere aşırı duyarlı olduğu bilinen hayvanlarda kullanılmamalıdır. Vücut ağırlığı 1,25 kg'ın altında olan hayvanlara uygulanmamalıdır. İnsanlara antimikrobiyal direnç yayılma riski nedeniyle, kanatlılarda (yumurtacılar dahil) kullanılmamalıdır. Damar içi kullanılması kontrendikedir.

GENEL UYARILAR

Kullanmadan önce ve beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız. Çocukların ulaşamayacağı yerde ve gıda maddelerinden uzakta bulundurunuz. Raf ömrü geçmiş ve ambalajı hasarlı ürünleri satın almayınız ve kullanmayınız.

UYGULAYICININ ALMASI GEREKEN ÖNLEMLER VE HEKİMLER İÇİN ÖNERİLER

İlaçla temastan kaçınınız ve kullandıktan sonra ellerinizi yıkayınız. Penisilin ve sefalosporinlere duyarlı olduğu bilinen kişiler ilaca hiçbir şekilde temas etmemelidir. Duyarlı kişilerin ilaca ağız, deri veya inhalasyon yoluyla maruz kalması sonrası yüz, göz veya dudaklarda şişme, nefes almada zorluk gibi belirtiler gibi belirtiler ciddi semptomlardır. Bu semptomların meydana gelmesi halinde acil tıbbi müdahale gerekir. Bu durumda ilaç etiketi ile birlikte doktora başvurulmalıdır. Bu veteriner tıbbi ürünü, tüm önerilen önlemleri alarak ve maruziyetten kaçınmaya büyük özen göstererek kullanın.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ

Özel saklama koşullarına ihtiyaç duyulmadan, kendi ambalajı içinde, dondurulmadan ve buzdolabına konulmadan, 25 °C'nin altında saklanmalıdır. Güneş ışığından koruyunuz. Raf ömrü imal tarihinden itibaren 2 yıldır. Açıldıktan sonra 28 gün içerisinde kullanılmalıdır. Açılan 50 ml şişeler 1,2 mm pembe uçlu iğne ile en fazla 25 defa, 100 ml şişeler 1,2 mm pembe uçlu iğne ile en fazla 30 defa delinebilir.

KULLANIM SONU İMHA VE HEDEF OLMAYAN TÜRLER İÇİN UYARILAR

Kullanılmamış veya arta kalan ürün ilgili mevzuata göre imha edilmelidir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKLİ

50 ml ve 100 ml’lik tip 2 renksiz cam flakonlar, gri bromobutil tıpalı ve alüminyum halkalı şeffaf flip-off kapaklı şekilde karton kutu içinde satışa sunulmuştur.

SATIŞ YERİ VE ŞARTLARI

Veteriner hekim reçetesi ile eczanelerde, veteriner muayenehane, polikliniklerde ve hayvan hastanelerinde satılır (VHR).

PROSPEKTÜSÜN ONAY TARİHİ:

05.09.2025

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZİN TARİHİ-NO:

24.01.2011-23/0071

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

Alke Sağlık Ürünleri San. ve Tic. A.Ş.

Sahrayıcedit Mh. Batman Sk. Royal Plaza No:18/6 Kadıköy/İSTANBUL

ÜRETİM YERİNİN ADI VE ADRESİ:

Alke Sağlık Ürünleri San. ve Tic. A.Ş.

Organize Sanayi Bölgesi 2. Kısım 10. Cadde No:7 TOKAT

Dış Ambalaj Etiketi

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

Cephanom %5

Enjeksiyonluk Süspansiyon

Veteriner Sistemik Antibakteriyel

BİLEŞİMİ

Cephanom %5 Enjeksiyonluk Süspansiyon; her ml'sinde 50 mg sefkuinoma eşdeğer 59,28 mg sefkuinom sülfat içeren soluk krem renkli süspansiyondur.

KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLARI

Sığır ve buzağılarda sefkuinoma duyarlı gram-negatif ve gram-pozitif bakterilerden ileri gelen bakteriyel enfeksiyonların tedavisinde kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Sığırlara 1 mg sefkuinom/kg vücut ağırlığı dozunda, kas içi (İM) yolla uygulanır.

Pratik Dozu, 1 ml/50 kg vücut ağırlığı olarak uygulanır. Tekrarlanma sıklığı 24 saatte bir defadır. Tedavi süresi 3 -5 gündür. Mastitis tedavisinde 24 saat arayla 2 uygulama yapılır.

Kullanmadan önce şişeyi kuvvetlice çalkalayarak, süspansiyon homojen hale getirilmelidir.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI

İlaç kalıntı arınma süresi (i.k.a.s); Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra eti için yetiştirilen sığırlar 5 gün geçmeden kesime gönderilmemelidir. Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra 1 gün (2 sağım) geçmeden elde edilen inek sütü tüketime sunulmamalıdır.

GENEL UYARILAR

Kullanmadan önce prospektüsü okuyunuz. Kullanmadan önce ve beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız. Çocukların ulaşamayacağı yerde ve gıda maddelerinden uzakta bulundurunuz. Raf ömrü geçmiş ve ambalajı hasarlı ürünleri satın almayınız ve kullanmayınız.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ

Özel saklama koşullarına ihtiyaç duyulmadan, kendi ambalajı içinde, dondurulmadan ve buzdolabına konulmadan, 25 °C'nin altında saklanmalıdır. Güneş ışığından koruyunuz. Raf ömrü imal tarihinden itibaren 2 yıldır. Açıldıktan sonra 28 gün içerisinde kullanılmalıdır. Açılan 50 ml şişeler 1,2 mm pembe uçlu iğne ile en fazla 25 defa, 100 ml şişeler 1,2 mm pembe uçlu iğne ile en fazla 30 defa delinebilir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKLİ

50 ml ve 100 ml'lik tip 2 renksiz cam flakonlar, gri bromobutil tıpalı ve alüminyum halkalı şeffaf flip-off kapaklı şekilde karton kutu içinde satışa sunulmuştur.

SATIŞ YERİ VE ŞARTLARI

Veteriner hekim reçetesi ile eczanelerde, veteriner muayenehane, polikliniklerde ve hayvan hastanelerinde satılır (VHR).

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZİN TARİHİ VE NO:
24.01.2011-23/0071

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

Alke Sağlık Ürünleri San. ve Tic. A.Ş.

Sahrayıcedit Mh. Batman Sk. Royal Plaza No:18/6 Kadıköy/İSTANBUL

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ:

Alke Sağlık Ürünleri San. ve Tic. A.Ş.

Organize Sanayi Bölgesi 2. Kısım 10. Cadde No:7 TOKAT

SERİ NO:

ÜRETİM TARİHİ:

SON KULLANMA TARİHİ:

KDV DAHİL PERAKENDE SATIŞ FİYATI:

İç Ambalaj Etiketi

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

Cephanom %5

Enjeksiyonluk Süspansiyon

Veteriner Sistemik Antibakteriyel

BİLEŞİMİ

Her ml'sinde 50 mg sefkuinoma eşdeğer 59,28 mg sefkuinom sülfat içerir.

KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLARI

Sığırlar ve buzağılarda sefkuinoma duyarlı gram-negatif ve gram-pozitif bakterilerden ileri gelen bakteriyel enfeksiyonların tedavisinde kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Sığırlara 1 mg sefkuinom/kg vücut ağırlığı dozunda, kas içi (İM) yolla uygulanır.

Pratik Dozu, 1 ml/50 kg vücut ağırlığı olarak uygulanır.

İlaç Kalıntı Arınma Süresi (i.k.a.s): Sığır Eti: 5 gün Sığır Sütü: 1 gün (2 sağım)

DETAYLI BİLGİ İÇİN PROSPEKTÜSÜ OKUYUNUZ.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ

Özel saklama koşullarına ihtiyaç duyulmadan, kendi ambalajı içinde, dondurulmadan ve buzdolabına konulmadan, 25 °C'nin altında saklanmalıdır. Güneş ışığından koruyunuz. Raf ömrü imal tarihinden itibaren 2 yıldır. Açıldıktan sonra 28 gün içerisinde kullanılmalıdır. Açılan 50 ml şişeler 1,2 mm pembe uçlu iğne ile en fazla 25 defa, 100 ml şişeler 1,2 mm pembe uçlu iğne ile en fazla 30 defa delinebilir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKLİ

50 ml ve 100 ml'lik tip 2 renksiz cam flakonlar, gri bromobutil tıpalı ve alüminyum halkalı şeffaf flip-off kapaklı şekilde karton kutu içinde satışa sunulmuştur.

SATIŞ YERİ VE ŞARTLARI

Veteriner hekim reçetesi ile eczanelerde, veteriner muayenehane, polikliniklerde ve hayvan hastanelerinde satılır (VHR).

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO:

24.01.2011-23/0071

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİ: Alke Sağlık Ürünleri San. ve Tic. A.Ş., İstanbul

ÜRETİM YERİ: Alke Sağlık Ürünleri San. ve Tic. A.Ş., Tokat

SERİ NO:

ÜRETİM TARİHİ:

SON KULLANMA TARİHİ: